HIGH MOLECULAR ELECTROLYTE AND ITS PRODUCTION

Patent number:

JP2000319531

Publication date:

2000-11-21

Inventor:

YAMAMOTO TORU; MURATA TOSHIHIDE

Applicant:

MATSUSHITA ELECTRIC IND CO LTD

Classification:

- international:

C08L101/16; C08J7/00; H01B1/06

- european:

Application number:

JP19990134821 19990514

Priority number(s):

Abstract of JP2000319531

PROBLEM TO BE SOLVED: To obtain a high molecular electrolyte having high molecular skeletons having covalent crosslinks and physical crosslinks and at least a charge carrier and capable of presenting a lithium cell excellent in heat resistance, high rate discharging characteristics and cycle characteristics with little residual stress.

SOLUTION: The objective electrolyte is obtained by constituting the electrolyte with mutually crosslinked high molecular skeletons having at least a high polymer skeleton having covalent bond crosslinks and one having physical crosslinks and a charge carrier, where preferably the high molecular skeletons formed by covalent bonds are mutually physically crosslinked, or a mixture of high molecular skeletons preferably formed of covalent crosslinks (preferably, the high molecular skeleton has at least one species of a vinyl group, an epoxy group, an ether group, an amino group and a urethane group in the main chain) and physical crosslinks (preferably the high molecular skeleton is an acrylonitrile homopolymer, an acrylonitrile-vinyl acetate copolymer or the like).

Data supplied from the esp@cenet database - Patent Abstracts of Japan

Applicant: Kunio Maruyama, et al U.S. Serial No.: Not Yet Known Filed: April 14, 2004 TITLE: POLYMER GEL ELECTROLYTE COMPOSITION AND METHOD... Exhibit 3

(19)日本国特許庁(JP)

(12) 公開特許公報(A)

(11)特許出願公開番号 特開2000-319531 (P2000-319531A)

(43)公開日 平成12年11月21日(2000.11.21)

(51) Int.Cl.7	識別記号	FI		ī	7]ド(参考)
C 0 8 L 101/16		C08L	101/00	. *	4F073
C 0 8 J 7/00	304	C081	7/00	304	4 J 0 0 2
H 0 1 B 1/06	•	H01B	1/06	Α	5 G 3 O 1
// H 0 1 M 10/40		H 0 1 M	10/40	В	5 H O 2 9
	•	·			

審査請求 未請求 請求項の数10 OL (全 8 頁)

(21)出願番号	特願平11-134821	(71)出願人	000005821
(22)出顧日	平成11年5月14日(1999.5.14)	(松下電器産業株式会社 大阪府門真市大字門真1006番地
		(72)発明者	山本 檄 大阪府門真市大字門真1006番地 松下電器 産業株式会社内
		(72)発明者	村田 年秀 大阪府門真市大字門真1006番地 松下電器 産業株式会社内
٠		(74)代理人	100072431 弁理士 石井 和鄭

最終頁に続く

(54) 【発明の名称】 高分子電解質およびその製造法

(57) 【要約】

【課題】 電池に耐熱性、高率放電特性およびサイクル 特性をバランスよく付与するゲル電解質を得ること。

【解決手段】 熱硬化性樹脂および熱可塑性樹脂の混合物からなり、熱硬化性樹脂高分子が架橋し、熱可塑性樹脂高分子同士、および前記熱可塑性樹脂高分子と前記熱硬化性樹脂高分子とが絡み合っている高分子電解質。

【特許請求の範囲】

【請求項1】 共有結合架橋と物理架橋とを有する高分子骨格と、電荷担体とを少なくとも有することを特徴とする高分子電解質。

1

【請求項2】 共有結合架橋により形成された高分子骨格が、互いに物理架橋してなることを特徴とする請求項1記載の高分子電解質。

【請求項3】 共有結合架橋により形成された高分子骨格と、物理架橋により形成された高分子骨格との混合物であることを特徴とする請求項1記載の高分子電解質。 【請求項4】 共有結合架橋により形成される高分子骨格が、主鎖にビニル基、エポキシ基、エーテル基、アミド基およびウレタン基よりなる群から選択される少なくとも1種を有する請求項1~3のいずれかに記載の高分子電解質。

【請求項5】 物理架橋を形成する高分子骨格が、アクリロニトリルホモポリマー、アクリロニトリルー酢酸ビニル共重合体、アクリロニトリルーアクリル酸共重合体、アクリロニトリルーメタクリル酸共重合体、ポリフッ化ビニリデン、フッ化ビニリデンーへキサフルオロプ 20ロピレン共重合体、ポリエーテルおよびエチレンオキサイド共重合体よりなる群から選択される少なくとも1種からなる請求項1または2記載の高分子電解質。

【請求項6】 (a) 共有結合架橋を形成する高分子骨格を構成するモノマーおよび/もしくはプレポリマー、架橋剤ならびに重合開始剤に、物理架橋を形成する高分子骨格を構成するポリマー、極性溶媒および電解質塩を添加、混合する工程、および(b) 得られる混合物を加熱および冷却することによって、架橋を有する熱硬化性樹脂を形成し、かつ同時に熱可塑性樹脂高分子同士、お30よび前記熱可塑性樹脂高分子と熱硬化性樹脂高分子との絡み合いを形成する工程を含む熱硬化性樹脂および熱可塑性樹脂の混合物からなる高分子電解質の製造方法。

【請求項7】 前記工程(b)において、前記混合物に 紫外線を照射することによって共有結合架橋を有する高 分子骨格を形成した後、加熱、冷却することによって物 理架橋を有する高分子骨格を形成する請求項5記載の高 分子電解質の製造方法。

【請求項8】 前記工程(b)において、物理架橋を有する高分子骨格を形成した後、紫外線照射または加熱に 40よって物理架橋を有する高分子骨格を形成する請求項5記載の高分子電解質の製造方法。

【請求項9】 前記混合物を2枚の平行板間に配置して前記工程(b)を行う請求項5~7のいずれかに記載の高分子電解質の製造方法。

【請求項10】 前記混合物を正極板および負極板に塗布または含浸して前記工程(b)を行い、ついで正極板および負極板を張り合わせる請求項5~7のいずれかに記載の高分子電解質の製造方法。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の属する技術分野】本発明は、非水電解質二次電 池の高分子電解質およびその製造方法に関する。

[0002]

【従来の技術】近年、ポータブル機器やコードレス機器 の進歩発展に伴い、その電源である電池の長時間駆動を 実現させるために、より一層の高エネルギー密度が要求 されている。この要求に対して、負極に炭素材料、正極 にコバルト酸リチウムを用いたリチウムイオン二次電池 や、負極に水素吸蔵合金を用いたニッケル・水素蓄電池 が多く使用されている。特に、携帯電話やノート型パソ コンに用いる電池には、さらなる軽量化および薄型化が 強く要求され、高分子ゲル電解質を用いたポリマー電池 が注目を集めている。このポリマー電池における電解質 として高分子ゲルのような高分子電解質を用いると、液 漏れの心配がなく、金属缶の代わりにアルミニウムをラ ミネートした樹脂フィルムなどを使用することができ る。したがって、従来の金属缶を用いないため軽量化、 薄型化が可能となる。また、充電時にリチウムのデンド ライトの生成が起こりにくく、信頼性の面でも優れてい る。一方、電極活物質と電解質との界面抵抗が従来のリ チウムイオン二次電池に比べて少し高いため、高率放電 特性、特に低温における高率放電特性が問題となる。

【0003】前述の、高分子高分子電解質としては、例えば直鎖状のフッ化ビニリデンーへキサフルオロプロピレン共重合体を、リチウム塩を溶解したエチレンカーボネートやジメチルカーボネートなどの極性溶媒で膨潤させたものが用いられている(例えば米国特許第5,296,318号または第5,456,000号)。この高分子高分子電解質においては、高分子同士が物理的に絡み合っている。

【0004】しかし、前記分子同士の絡み合い(物理架橋)は、ファンデアワールスカやイオン結合によるものであるため、結合強度が低く、耐熱性において問題がある。さらに、可塑剤の抽出やエージングといった工程が必要であるという問題もある。 一方、このような問題を解決するために、分子間を物理的な絡み合いでなく、化学的な共有結合をもって架橋する化学架橋ゲルが検討されている(例えば、特開平5-288213号および特開平5-67476号各公報)。しかし、このような共有結合架橋を有する化学ゲルは、分子同士が絡み合った物理架橋ゲルに比して耐熱性が高く、エージング工程も不要といった利点を有する反面、機械的強度が低く脆いという問題があり、また保液量が少なく、高率特性に劣るという欠点を有している。

【0005】また、共有結合架橋を有する化学ゲルの製造方法としては、ジアクリル酸エステルなどの3次元架橋が可能な高分子を構成する組成(プレポリマー、モノマーおよび重合開始剤)および、リチウム塩を加え極性50 溶媒溶液中に分散させた後、光もしくは放射線の照射、

10

20

または加熱などにより重合反応を開始させ、共有結合架橋を形成する方法が提案されている(例えば、特開平3-207752号公報)。この製造方法では、粘度の低い低分子溶液で扱えるため作業性に優れるが、得られる高分子ゲルの機械的強度が低いため、電極間での短絡を生じやすい。また、硬化時に収縮を生じ、残留応力によってサイクル特性が低下するという問題も有している。そこで、近年、共有結合架橋の内に直鎖状の熱可塑性樹脂を混合した系が考え出され、両者の欠点を補う試みもなされている(例えば、特開平8-225626号公報)。

[0006]

【発明が解決しようとする課題】しかし、単なる複合系では保液性および機械的強度にやや劣り、製造時の短絡、さらにはサイクル特性や高率放電特性の点で問題が残っている。以上のような事実に鑑み、本発明の目的は、保液性および機械的強度が高く、かつ電池に適用した場合に優れた高率放電特性およびサイクル特性を発揮しうる高分子電解質を得ることにある。

[0007]

【課題を解決するための手段】本発明は、共有結合架橋 と物理架橋とを有する高分子骨格と、電荷担体とを少な くとも有することを特徴とする高分子電解質に関する。 このとき、共有結合架橋により形成された高分子骨格 が、互いに物理架橋してなるのが好ましい。また、共有 結合架橋により形成された高分子骨格と、物理架橋によ り形成された高分子骨格との混合物であるのが好まし い。前記共有結合架橋により形成される高分子骨格は、 主鎖にピニル基、エポキシ基、エーテル基、アミド基お よびウレタン基よりなる群から選択される少なくとも1 30 種を有するのが好ましい。前記物理架橋を形成する高分 子骨格は、アクリロニトリルホモポリマー、アクリロニ トリルー酢酸ビニル共重合体、アクリロニトリルーアク リル酸共重合体、アクリロニトリルーメタクリル酸共重 合体、ポリフッ化ビニリデン、フッ化ビニリデンーへキ サフルオロプロピレン共重合体、ポリエーテルおよびエ チレンオキサイド共重合体よりなる群から選択される少 なくとも1種からなるのが好ましい。

【0008】さらに、本発明は、(a) 共有結合架橋を形成する高分子骨格を構成するモノマーおよび/もしく 40 はプレポリマー、架橋剤ならびに重合開始剤に、物理架橋を形成する高分子骨格を構成するポリマー、極性溶媒および電解質塩を添加、混合する工程、および(b)得られる混合物を加熱および冷却することによって、架橋を有する熱硬化性樹脂を形成し、かつ同時に熱可塑性樹脂高分子同士、および前記熱可塑性樹脂高分子と熱硬化性樹脂高分子との絡み合いを形成する工程を含む熱硬化性樹脂および熱可塑性樹脂の混合物からなる高分子電解質の製造方法にも関する。

【0009】前記工程(b)においては、前記混合物に 50 合物の10~80重量%が熱硬化性樹脂であるのが好ま

紫外線を照射することによって共有結合架橋を有する高分子骨格を形成した後、加熱、冷却することによって物理架橋を有する高分子骨格を形成するのが好ましい。前記工程(b)においては、物理架橋を有する高分子骨格を形成した後、紫外線照射または加熱によって物理架橋を有する高分子骨格を形成するのが好ましい。この場合、前記混合物を2枚の平行板間に配置して前記工程(b)を行ってもよい。また、前記混合物を正極板および負極板に塗布または含浸して前記工程(b)を行い、ついで正極板および負極板を張り合わせるのが好まし

4

[0010]

【発明の実施の形態】本発明者らは、上述の課題を解決するために鋭意検討した結果、熱硬化性樹脂および熱可塑性樹脂の混合物からなり、熱硬化性樹脂高分子が共有結合架橋し、その間をぬって熱可塑性樹脂同士が絡み合っている物理架橋を形成することにより、共有結合架橋を有する高分子単独からなる高分子電解質、および分子間の絡み合い(物理架橋)を有する高分子単独からなる高分子電解質の欠点を補うことができることを見出した。

【0011】本発明の高分子電解質を構成する分子内共有結合架橋を有する熱硬化性樹脂としては、一般的な熱硬化性樹脂であれば特に制限はない。このような熱硬化性樹脂としては、主鎖にアクリロニトリル基、アクリレート基、メタクリレート基、エポキシ基、エーテル基、アミド基およびウレタン基よりなる群から選択される少なくとも1種の結合基を有するものが挙げられる。すなわち、フェノール樹脂、ユリア樹脂、メラミン樹脂、不飽和ポリエステル樹脂、アルキド樹脂、エポキシ樹脂、ポリエーテル樹脂、ケイ素樹脂、ウレタン樹脂などが挙げられる。なかでも、イオン伝導度が高く、保液性の高さという点から、エーテル基を有するポリエチレンオキサイド樹脂であるのが好ましい。

【0012】一方、分子間で絡み合う高分子としては、一般的な熱可塑性樹脂であれば特に制限はないが、イオン伝導度および保液性の高さ、さらには難燃性という点から、アクリロニトリルホモポリマー、アクリロニトリルー酢酸ビニル共重合体、アクリロニトリルーメタクリル酸共重合体、ポリフッ化ビニリデン・ヘキサフルオロプロピレン共重合体、ポリエーテルおよびエチレンオキサイド共重合体よりなる群から選択される少なくとも1種であるのが好ましい。なかでも、イオン伝導・度および難燃性という点から、アクリロニトリル系ポリマーであるのが好ましい。

【0013】また、本発明の高分子電解質は、前述の熱硬化性樹脂および熱可塑性樹脂の混合物からなるが、非収縮性、保液性および機械的強度という点から、前記混合物の10~80重量%が熱硬化性樹脂であるのが好ま

しい。さらには、 $40\sim70$ 重量%が熱硬化性樹脂であるのが好ましい。

【0014】このようにして得られたゲル電解質を、コーン・プレート型粘弾性測定装置を用いて各周波数における複素弾性率($E'(\omega)$)を測定し、 $log\omega$ に対する弾性率の実数部($logE'(\omega)$)をプロットしたところ、ゴム状領域において2段のプラトーが認められた。そのプラトーの高さから1つ目のプラトーは熱可塑性樹脂の物理架橋によるもの、2つ目のプラトーは熱硬化性樹脂の共有結合架橋によるものと考えられる。

【0015】つぎに、本発明は、(a) 共有結合架橋を形成する高分子骨格を構成するモノマーおよび/もしくはプレポリマー、架橋剤ならびに重合開始剤に、物理架橋を形成する高分子骨格を構成するポリマー、極性溶媒および電解質塩を添加、混合する工程、および(b)得られる混合物を好ましくは90℃以上で加熱および0℃以下で冷却することによって、架橋を有する熱硬化性樹脂を形成し、かつ同時に熱可塑性樹脂高分子同士、および前記熱可塑性樹脂高分子と熱硬化性樹脂高分子との絡み合いを形成する工程を含む熱硬化性樹脂および熱可塑性樹脂の混合物からなる高分子電解質の製造方法にも関する。

【0016】まず、工程(a)においては、熱硬化性樹脂を構成するモノマーおよび/もしくはプレポリマー、架橋剤ならびに重合開始剤に、熱可塑性樹脂、極性溶媒および電解質塩を添加、混合する。熱硬化性樹脂を構成するモノマーおよびプレポリマーとしては、所望する高分子電解質を構成する熱硬化性樹脂の種類に応じて適宜選択すればよい。

【0017】熱硬化性樹脂としてポリアクリロニトリル 30 を用いる場合は、例えばアクリロニトリルプレポリマー (繰り返し単位20~50程度) などを用いればよい。 熱硬化性樹脂としてポリエーテルを用いる場合は、例えばエチレンオキサイドやプロピレンオキサイドのプレポリマーなどを用いればよい。 熱硬化性樹脂としてエポキシ樹脂を用いる場合は、例えばエピクロルヒドリンとビスフェノールAなどを用いればよい。

【0018】また、架橋剤としても、所望する高分子電解質を構成する熱硬化性樹脂の種類に応じて適宜選択すればよいが、例えばペンタエリスリトールトリアクリレートなどがを持られる。重合開始剤としては、加熱によって架橋を有する熱硬化性樹脂を得る場合は、例えば過酸化ベンゾルなどが挙げられる。また、紫外線照射によって架橋を有する熱硬化性樹脂を得る場合は、例えばベンジルジスチルケタールなどが挙げられる。

【0019】つぎに、熱可塑性樹脂としては、前述の熱 可塑性樹脂を用いればよく、極性溶媒としては、例えば エチレンカーボネート(EC)、プロピレンカーボネー ト(PC)、ジメチルカーボネート(DMC)、ジメチ 50 このようにして本発明の高分子電解質(14mm×24

ルホルムアミド(DMF)、N-メチルホルムアミド (NMF) などが挙げられる。分子量は30万 (Nw)以上が好ましい。また、電解質塩としては、イオン伝導性に優れているLiBF、LiPF、LiClO、 LiCF、SO、LiAsF、LiN(SO, CF、)、などのLi塩などが挙げられる。これらの成分の添加、混合は、常法により行えばよい。

【0020】つぎに、前記工程(b)においては、工程(a)において得られる混合物に紫外線を照射することによって架橋を有する熱硬化性樹脂高分子を形成した後、加熱、冷却することによって熱可塑性樹脂高分子同士の物理的な絡み合いを形成する。このとき、前記工程(b)において、加熱、冷却することによって熱可塑性樹脂同士の絡み合いを形成した後、紫外線照射によって架橋を有する熱硬化性樹脂高分子を形成する方法も有効である。すなわち、前記混合物を加熱、冷却することによって共有結合架橋と物理架橋を同時に形成してもよく、また、物理架橋の前後で紫外線照射によって共有結合架橋を形成してもよい。

【0021】さらに、前記混合物をポリオレフィンやポリエチレンテレフタレートなどの離型性に優れるフィルム上に塗布して前記工程(b)を行ってもよく、前記混合物を正極板および負極板に塗布または含浸して前記工程(b)を行い、ついで正極板および負極板を張り合わせてもよい。

[0022]

【実施例】以下、実施例を用いて本発明を具体的に説明 するが、本発明はこれらのみに限定されるものではな い。

0 《実施例1》

(1) 高分子電解質の作製

両端にアクリルロイル基を有し、中央に脂環型樹脂(主 鎖を構成するアルキル基の炭素数は約50)を有するオ リゴマーエポキシアクリレート50重量部に、架橋剤と してペンタエリスリトールトリアクリレート(PET A) 8重量部、および重合開始剤として過酸化ベンゾイ ル2重量部を添加し、充分に混合して、熱硬化樹脂の前 駆体を作製した。この前駆体に、熱可塑性樹脂として分 子量30万のアクリロニトリルーメタクリル酸(AN-極性溶媒としてエチレンカーポネート (EC) 100重 量部、プロピレンカーボネート (PC) 50重量部、お よび電解質塩としてLiBF,を20重量部添加し、充 分に混合した後、50℃において真空脱泡した。このよ うにして調製したゾル状溶液を乾燥雰囲気下で厚さ30 μmの2枚のステンレス鋼板間に配し、120℃で60 分間加熱し、前記前駆体を熱重合をさせるとともにAN -MA共重合体を融解させた。ついで、-20℃の雰囲 気に1日間放置して、分子間の絡み合いを形成させた。

mm)を作製した。

【0023】(2)電池の作製

つぎに、正極活物質としてのLiCoOx、導電材とし ての黒鉛粉末、および結着剤としてのポリテトラフルオ ロエチレン(PTFE)、希釈剤としてのジメチルホル ムアミド (DMF) を、重量比100:5:7:80の 割合で混合し、アルミニウム箔集電体の両面に塗布し、 プレス、熱処理して、正極 (10mm×20mm) を作 製した。一方、負極活物質の高結晶性炭素、結着剤のP TFEおよび希釈剤としてのDMFを重量比100: 4:80の割合でよく混合し、銅箔上に塗布し、乾燥熱 ロールプレスし、負極(12mm×22mm)を作製し た。上記の正極にAlのリード線、負極に銅のリード線 をそれぞれ接続した後、EC、PCおよびLiBF、と を重量比10:5:2の割合で混合して調製した電解液 を正負極に真空含浸させた。つぎに、1枚の正極の両側 に上記のゲルおよび負極を各々張り合わせ、アルミニウ ムをラミネートした樹脂フィルム製袋内に挿入し、真空 シールして密閉し、容量が正極で規制された電池を作製 した。

[評価] さらにこの電池の両面をアクリル樹脂板で軽く 押さえた状態で充放電試験を行った。なお、これらの作 業はいずれもドライルームの中で行った。0.2C、 4.2 Vの定電流、定電圧で8時間充電し、0.2 C で、3.0 Vカットの条件で放電した。100サイクル 後の容量維持率は92%であり、85℃で3日間放置後 の電池の外観変化も全く観察されなかった。通常の熱可 塑性樹脂からなる分子間の絡み合いのみを有するゲルで は、溶解を起こした。また、放電電流を10にした充放 電試験(充電電流は1/5C) の場合、容量は放電電流 0. 2 Cのときの93%と優れたレート特性を示した。 なお、結果は合わせて表1に示す。

【0024】《実施例2》

(1) 高分子電解質の作製

両端にアクリル酸基を有し、中央にエチレンオキサイド 基が直鎖状に約100個並んだオリゴマー20重量部 に、架橋剤としてトリメチロールプロパントリアクリレ ート(TMPTA)8重量部、および重合開始剤として ベンジルジメチルケタール2重量部を添加し、充分に混 合して、熱硬化性樹脂の前駆体を作製した。この前駆体 40 に、分子量50万のアクリロニトリル-酢酸ビニル(A N-VAc) 共重合体(共重合モル比95:5) 50重 量部、極性溶媒のエチレンカーボネート (EC) 140 重量部、プロピレンカーボネート (PC) 60重量部、 および電解質塩としてLiPF。を30重量部添加し、 充分に混合した後、50℃で真空脱泡した。こうして調 製したゾル状溶液を乾燥雰囲気下でポリエチレンテレフ タラート製フィルム(厚さ約30μm)上に塗布した 後、Arガス中で紫外線を照射し、まず共有結合架橋を 形成した。つぎに、このフィルムを90℃に加熱し、A 50 温度を上げ60分間保持した。その後、-20℃の雰囲

N-VAc共重合体が融解してから30分間保持し、そ の後−20℃の雰囲気に1日間放置して分子間の絡み合 い(物理架橋)を形成させた。こうして、本発明の高分 子電解質(14mm×24mm)を作製した。

【0025】(2)電池の作製

つぎに、実施例1と同様の電解液(EC/PC/LiP $F_6 = 4/2/1$) を含浸した1枚の正極と2枚の負極 との間に上記の高分子電解質を転写し、挟み込んでセル を作製し、アルミニウムをラミネートした樹脂フィルム 10 の袋内に挿入し、真空シールして密閉し、電池を作製し

[評価] この電池の充放電特性を実施例1と同様にして 測定した。100サイクル後の容量維持率は95%であ り、85℃で3日間放置後の電池の外観変化も全く観察 されなかった。また、1C放電においても0.2C放電 時の容量の94%を有し、優れたレート特性を示した。 一方、通常の分子間の絡み合い(物理架橋)のみを有す る高分子電解質では、ゲルが溶解し、電池が変形して短 絡を起こした。なお、結果は合わせて表1に示す。

20 【0026】《実施例3》実施例2と同様のオリゴマー として両端にアクリル酸基を有し、中央にエチレンオキ サイド基が直鎖状に約100個並んだもの7重量部に、 架橋剤としてTMPTA2重量部、および重合開始剤と してベンジルジメチルケタールを1重量部添加し、充分 に混合して、熱硬化性樹脂の前駆体を作製した。つぎ に、分子量50万のAN-VAc共重合体(共重合モル 比93:7) 90重量部に、極性溶媒としてEC140 重量部およびジメチルカーボネート(DMC)80重量 部、電解質塩としてLiN(SO,CF,),を30重量部 加え、これらを前記前駆体と充分に混合した後、50℃ で真空脱泡した。こうして調製したソル状溶液を乾燥雰 囲気下でポリプロピレン製フィルム上に塗布した後、先 に130℃に加熱して、AN-VAc共重合体を融解 し、約5分間保持した後、0℃の雰囲気下で1日間冷却 して、分子間に絡み合い(物理架橋)を有するゲル部分 を作製した。つぎに、Arガス雰囲気下で上方から紫外 線を照射して共有結合架橋を形成し、本発明の高分子電 解質(膜厚30μm)を作製した。この高分子電解質を 用いて、実施例2と同様にして電池を作製した。

[評価] 前記電池の充放電特性を測定した。100サイ クル後の容量維持率は91%であり、85℃で3日間放 置後の電池の外観変化も全く観察されなかった。また、 1 C放電時の容量は、0.2 C放電時の容量の94%を 有し、優れたレート特性を示した。なお、結果は、合わ せて表1に示す。

【0027】《実施例4》実施例1で調製した高分子電 解質を作製するためのゾル状溶液に、実施例1と同様の 正極および負極を浸漬し、真空下で電極内にゲル形成材 を含浸させた。つぎに、電極を取り出し、120℃まで

10

気に1昼夜保持することで電極内部(特に表面付近)に、共有結合架橋と分子間の絡み合い(物理架橋)の両者が混在した高分子電解質を作製した。この際、電極表面には膜厚 15μ m程度のゲルの薄膜層が形成されていた。このようにして作製した正極1枚と負極2枚を張り合わせることで電極間に電解質(膜厚 30μ m)を有する電池を構成した。

[評価] この電池の充放電特性を実施例1と同様にして 測定した。100サイクル後の容量維持率は94%であ り、85℃で3日間放置後の電池の外観変化も全く観察 10 されなかった。また、1C放電時の容量は、0.2C放 電時の容量の90%を有し、優れたレート特性を示し た。なお、結果を合わせて表1に示す。

【0028】《実施例5》実施例2で調製した高分子電解質を作製するためのゾル状溶液を、実施例1と同様の正極および負極の表面に塗布した。つぎに、電極の前記塗布面に紫外線を照射した後、電極を140℃まで一旦5分間温度を上げ、ついで、-20℃の雰囲気に1昼夜保持することにより、電極表面付近に共有結合架橋と物理架橋の両者が混在した高分子電解質を作製した。この窓、電極表面には膜厚15μm程度のゲルの薄膜層が形成されていた。なお、負極は一方面に、また正極は両面に高分子電解質層を形成した。このようにして高分子電解質層を形成した正極1枚と負極2枚を張り合わせて電極間に電解質を有する電池を構成した。

[評価] この電池の充放電特性を実施例1と同様にして測定した。100 サイクル後の容量維持率は93%であり、85%で3日間放置後の電池の外観変化も全く観察されなかった。また、1 C 放電時の容量は、0.2 C 放電時の容量の91%を有し、優れたレート特性を示した。結果を合わせて表1 に示す。

【0029】《実施例6》実施例2で調製した高分子電解質を作製するためのゾル状溶液を、実施例1と同様の正極および負極の表面に塗布した。つぎに、電極を140℃まで一旦温度を上げて5分間保持し、ついで、-20℃の雰囲気に1昼夜保持し物理架橋を形成した。その後、電極の前記塗布面にArガス雰囲気下で紫外線を照射して共有結合架橋を形成した。こうして、電極表面付近において分子間に絡み合いを有する熱可塑性樹脂と分

子内に架橋を有する熱硬化性樹脂の両者が混在した高分子電解質層を作製した。この際、電極表面には膜厚15 μm程度のゲルの薄膜層が形成された。なお、負極は一方面に、また正極は両面に高分子電解質層を形成した。 このようにして作製した正極1枚と負極2枚を張り合わせて電極間に高分子電解質を有する電池を構成した。

[評価] この電池の充放電特性を実施例 1 と同様にして測定した。 100 サイクル後の容量維持率は 91% であり、 85%で3日間放置後の電池の外観変化も全く観察されなかった。また、 1 C 放電時の容量は、 0 . 2 C 放電時の容量の 91%を有し、優れたレート特性を示した。 結果を合わせて表 1 に示す。

【0030】《実施例7~13》高分子電解質を構成する成分を表1に示すものに変えた他は実施例1と同様の製造方法によって電池を作製し、特性を評価した。ゲルを構成する極性溶媒および電解質塩は同一組成のもの(ECを120重量部、PCを60重量部、およびLiCF、SO、を20重量部)を用いた。いずれの材料を用いた電池も耐熱性、サイクル特性、および高率放電特性に優れることがわかった。

【0031】《比較例1》AN-MA共重合体の物理架橋のみが形成される高分子電解質を用いた他は実施例3と同様にして電池を作製し、電池特性を評価した。その結果、サイクル性およびレート特性は優れていたが、耐熱性の点で不都合があった。すなわち、85℃で3日間保持したところ短絡を起こした。

【0032】《比較例2》分子内に共有結合架橋を有する熱硬化性樹脂のみからなる高分子電解質を用いて実施例1と同様にして電池を作製し、電池特性を評価した。30 その結果、耐熱性の点では優れていたが、サイクル特性およびレート特性の点で実施例のものに比べて劣っていた。また、電池作製時におけるクラック発生が多く、不良率が高くなるという問題もあった。また、熱硬化製樹脂と熱可塑性樹脂を混合させ、共有結合架橋のみを有するゲルにおいては、耐熱性と機械的強度の面では改善されるが、電解液保持率が低く、イオン伝導度が低くなるという欠点を有している。

[0033]

【表1】

_		11			12	
		グル電解質の組成	評 価 結 果			
		然 硬 化 性 樹 脂 の 組 成 (重皇部)	熱可塑性樹脂の組	耐熱性	高率放電	容丘維持
_			成 (重量部)		特性	率(%)
	1	脂環式エポキシアクリレート/50、PETA	AN-MA共重合	変形なし	9 3	9 2
		/8、過酸化ペンソイル/2	体/15	ショートなし		
	2	エチレンオキサイド・アクリレート/20、T	AN-VAC共重	変形なし	9 4	9 5
		MPTA/8、ベンジルジメチルケタール/2	合体/50	ショートなし		
美	3	エチレンオキサイド・アクリレート/7、TM	AN-VAc共重	変形なし	9 4	9 1
		PTA/2、ベンジルジメチルケタール/1	合体/90	ショートなし		
ł	4	脂環式エポキシアクリレート/50、PETA	AN-MA共重合	変形なし	9 0	9 4
1		/8、過酸化ペンゾイル/2	体/15	ショートなし		
ı	5	エチレンオキサイド・アクリレート/20、T	AN-VAc共重	変形なし	9 1	9 3
1		MPTA/8、ペンジルジメチルケタール/2	合体/50	ショートなし		
1	6	エチレンオキサイド・アクリレート/20、T	AN-VAc共重	変形なし	9 1	9 1
	\perp	MPTA/8、ペンジルジメチルケタール/2	合体/50	ショートなし	İ	
		アクリロニトリル/20、PETA/5、過酸	AN-アクリル酸	変形なし	9 2	9 2
施	\vdash	化ペンゾイル/2	共重合体/60	ショートなし		
	8	アクリレート/30、PETA/4、過酸化ベ	PANホモポリマ	変形なし	9 2	9 1
	<u> </u>	ンゾイル/2	-/80	ショートなし		
]	9	メタクリレート/40、PETA/4、過酸化	PVDF-HFP	変形なし	9 1	9 2
	<u>_</u>	ペンゾイル/2	共重合体/50	ショートなし		
		ピスフェノールA型エポキシ/40、PETA	PVDF/60	変形なし	90	9 3
	_	/5、過酸化ペンゾイル/2		ショートなし		
		エチレンオキサイド/50、PETA/5、過				
75.1	1	酸化ペンゾイル/3	ドーアクリルアミ	ショートなし	94	90
例	H	A + 14 1 - 7 1 2 1 2	ド共重合体/70			
	1		ポリエチレンオキ	変形なし	93	91
	2			ショートなし		
	, ,	トリレンジイソシアネート/30、ボリエステ				1
		ル/50、ヒドロキシアクリレート/20、過酸化プチル/2	共里台体/50	ショートなし	9 2	90
比	-		A N - V A a # 55 2	fs re + n		
較			A N - V A c 共重 3 合体 / 1 0 0	I	9 1	94
例	2	脂環式エポキシアクリレート/65、PETA		ショートあり		
	1	/8、過酸化ペンソイル/2	- 1	変形なし ショートなし	8 9	8 2
	1			/ コートなし	1	

【0034】以上のように共有結合架橋と分子間の絡み合いからなる物理架橋を有する熱可塑性樹脂の両者が混在するゲルを用いることで耐熱性、サイクル特性、高率放電特性に優れた電池となることがわかった。この際、前述のように、熱硬化性樹脂の重量比率が全高分子量に対して $10\sim80$ 重量%であることが望ましい。極性溶媒としてはジメチルホルムアミド(DMF)、N-メチルホルムアミド(NMF)、ジプロピレンカーボネート(DPC)なども、さらに電解質塩としてLiClO、、LiAsF6 も有効であった。

また、本発明の高分子電解質において、熱可塑性樹脂か

ら構成されるゲル部分は、高温で絡み合い点が解けて溶 融状態となり、熱硬化性樹脂から構成されるゲル部分で 耐熱性が保持されているものと考えられる。

40 [0035]

【発明の効果】本発明によれば、共有結合架橋と物理架橋を有する熱可塑性樹脂の両者が混在した高分子電解質とすることにより、耐熱性および高率放電特性に優れ、機械強度も高く、さらに残留応力が少なくサイクル特性にも優れたリチウム電池が得られる。すなわち、本発明の高分子電解質は、耐熱性、高率放電特性およびサイクル特性をバランスよく満足するものである。

フロントページの続き

F 夕一ム(参考) 4F073 AA05 BA15 BA17 BA18 BA27
BA48 BB01 CA45 GA01
4J002 BD14X BD16X BF02X BG01X
BG10X CC03W CC16W CC18W
CD00W CF21W CF28W CH00W
CH02X CK02W CP00W DD038
DE198 DH008 DK008 EH046
EK047 EV178 FD118 FD146
FD157

5G301 CA30 CD01 CE01 5H029 AJ02 AJ05 AJ11 AJ15 AK03 AL06 AM04 AM07 AM16 CJ02 CJ08 EJ04 EJ14